This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.

四公表特許公報(A)

平5-504253

❸公表 平成5年(1993)7月8日

Int. Cl. 3 C 12 N 15/35 識別配号 ZNA

庁内整理番号

8931-4B

7236-4B

審 査 請 求 未請求

予備審査請求 有

部門(区分) 1 (1)

C 12 N 15/00

5/00

A B ≫

(全 12 頁)

69発明の名称

ワクチニアウイルスのポリペプチドのシグナル配列をコードするDNA

願 平2-510018 ②特

8822出 願 平2(1990)7月10日 **函翻訳文提出日** 平 4 (1992) 1 月 10 日

❸国際出願 PCT/GB90/01062

図国際公開番号 WO91/00911

❷国際公開日 平3(1991)1月24日

優先権主張 図1989年7月11日図イギリス(GB)図8915870.3

70発 明 者 ガフニイー, デイレナ・フラン

ー・グループ・リミテッド

イギリス国グラスゴウ, ジー14・9イーエフ, ノーズ・ロード 93

シス

の出 顧人 プリテイツシユ・テクノロジ イギリス国ロンドン, エスイー1・6ピーユー, ニューイントン・

コーズウエイ 101

四代 理 人 弁理士 湯茂 恭三 外6名

8)指 定 国 AT(広域特許), AU, BE(広域特許), CA, CH(広域特許), DE(広域特許), DK(広域特許), ES(広域 特許), FR(広域特許), GB(広域特許), IT(広域特許), JP, LU(広域特許), NL(広域特許), SE(広

域特許), US

最終頁に続く

請求の範囲

1. 以下のアミノ酸配列(配列ID NO:2):

flet Lys Gin Tyr lie Val Leu Ala Cys flet

Cys Leu Ala Ala Ala Het Pro Ala Ser

または前記のアミノ敵配列の保存的に修飾された変異体をコードするシグナル配

2. アミノ酸配列が (配列ID NO: 2のC末端に続いて) さらにしeu、

 $G \perp n$ 、場合によってはもう一つの $G \perp n$ およびさらに場合により $S \in r$ を含む 請求項Ⅰ記載のDNA。

3. ボックスウィルスのゲノムの中への挿入に適したDNAカセットであり、

(5)から3'への順に) 狂写が可能なようにプロモーター配列に結合させた請 求項1または2に定義されたシグナル配列およびそれに続く外来遺伝子のフレー ムを合わせた挿入のためのマルチクローニング部位、から成る前記のカセット。

4. シグナル配列とフレームの合った、マルチクローニング部位の下流の外来遺 伝子をさらに含む雑求項3記載のDNAカセット。

5. ポックスウィルスのゲノムへの相同的組換えのために、下記カセットDNA の両端に隣接するボックスウィルスの非不可欠な部分の配列を含む請求項 4 記載 のカセットDNAを含む組換えベクター。

6. (1) 相同的組換えを可能にするポックスウィルスのゲノムの第一の配列:

(2) ボックスウィルスのゲノムの非不可欠部分(NER)の第一部分中の配 列:

(3) プロモーターDNA;

(4) 請求項1または2において定義された、転写を可能にするようにプロモ ーターへ結合させたシグナル配列DNA;

(5) シグナル配列DNAとフレームを合わせた外来DNA:

(6) 前記のNERの第二部分中の配列;および

(7) 相同的組換えを可能にするボックスウィルスのゲノムの第二の配列: からなる請求項5記載の銀換えベクター。

7. ポックスウィルスと適合性の転写終結シグナルを外来DNA(5)および 2

番目のNER部分(6)の間に含む鯖求項6記載の組換えベクター。

8. ポックスウィルスおよび請求項5、6または7記載の組換えベクターで感染 させた動物細胞。

9. 請求項8において請求した動物細胞により生産される外来タンパク電。

et 23 S

ワクチニアウィルスのポリペプチドのシグナル配列をコードするDNA

発明の資景

1. 発明の分野

本免明に組み換えDNAの分野におけるものであり、ワクチニアウィルスの系統によって発現されるポリペプチドの分泌シグナル配列をコードするDNAに関連する。

2. 先行技術の説明

最近ワクチェアウェルスは哺乳類の細胞中へ外来遺伝子を導入するためのベクターとして使われている。ウェルスは哺乳類の宿主中で完全ではないまでも少なくとも限定された複製が可能であるように、外来遺伝子がウェルスの不可欠な機能を妨げないようなウェルスのゲノム中の「非本質的な部分」の中へ導入される。外来遺伝子の転写はワクチェアウェルスのプロモーターを要求し、そのプロモーターはゲノム中のどこか他の所から関連したDNAを切り取ることによって得られ、非本質的な部分の中の外来遺伝子の上浅へ一緒に挿入される。

最も広く使われるワクチェアウェルス(VV)のプロモーターは「7.5K」プロモーター(P7.5K)である。それは相対分子量約7.5キロダルトンのタンパク質をコードする遺伝子(7.5K遺伝子)の転写を促進する。その遺伝子とプロモーターの部分配列はベンカテサンら(Venkatesan et al.)、Cel! 25.805-813(1981)によって部分的に決定された。

VV組み換え体の発現を改良することにかなりの興味がもたれている。

例えば狂犬病ウェルスのワクチンのためのベクターとしての利用をもたらした VVについての主要な研究は、ほとんど専らウエスタン リザーブ (Western Reserve) (WR) 系統を用いて行なわれた。

10年以上前に、エバンス(Evans)系統を用いた研究でM. A. マッククラエ (M. A. McCrae) およびT. H. ペニングトン (T. H. Pennington). Journal of Virology <u>28</u>.828-834 (1978) には、感染後2から25日間後に細胞培養培地中に大量に分泌されてモレて分泌が続けられる組対分子量約35KDのVVポリペプチドが記

ATG AAA CAA TAT ATC GTC CTG GCA TGC ATG

flet Lys Gin Tyr Ile Val Leu Ala Cys Met

TGC CTG GCG GC4 GCT GCT ATG CCT GCC AGT

Cys Leu Ala Ala Ala Ala Met Pro Ala Ser

(下線が省略されて番号がつけられていることだけが異なる配列 I D NO: 1 も見よ)。アンダーラインの付いた部分はWR系統の対応するDNAには存在しない塩基を表わす。35 K遺伝子(35 K D プロティンがそこから翻訳される遺伝子を示すためにここで用いられる用語)は、それがこれらの付加的な塩基を含むという点でのみならず、付加的な配列のすぐ下波でフレーエシフトが起きているという点でも7.5 K遺伝子と異なってコードしている。成熟したタンパク質の相対分子量が35 K D であるとの本明記書中での言及は便宜的な表現であり、この分子量が必ずしも正確であることを示すこととして用いてはいない。正確な推定分子量は後に示すてミノ酸配列から計算できる。

本発明は、カセットの製造での使用に、交極的には極度ウィルスのゲノムの中への権人に適したDNA分子、すなわち次のアミノ酸配列(配列1D NO:2)をコードするDNA分子を提供する:

Het Lys Gin Tyr lie Val Leu Ala Cys Het Cys Leu Ala Ala Ala Ala Het Pro Ala Ser.

この配列はよつの付加的なアミノ酸の1つ、2つ、3つ、すなわちしeu、おもらくG!が、おもらくもう1つのG!nおよびその後のSetをきらに含んでもよく(配列!DNO:2のC末端から続いて含む)、本明知書中で「シグナル配列DNA」と呼ばれる。最初の17のコドンのみが35KDタンパク質の分泌に要求されるらしいが、それにもかかわらず、成熟した35KDタンパク質のアミノ酸をもコードする少なくとも3つの他のコドンは組換えベクター中でシグナル配列の使用に不可欠と考えられるので、「シグナル配列」という用語が用いられる。

アミノ酸の通当な置換によって、特に!ieより前方のほ水性の範囲内で強水 的なアミノ酸への置換(Gly, Ala, Val, Leu, Ile, Cys, Met, Phe, Tyr, Trp, Pro, Hisおよび時にはLys)によっ 述されている。しかし本発明者らの1人はエバンス(Evanェ)系統は十分に 増殖しないことを見い出した。そのポリペプチドはよく用いられるWR系統には 決して確認されていない。(WR系統を用いた研究で、G、J、コトゥルおよび B、モス(G、J、Kotwal およびB、Moss)、Nature 335、176-178(1988)には35KDのポリペプチドの稼動および それをコードする遺伝子のDNA配列が報告されているが、しかし彼らはマック クラエおよびペニングトン(McCrae and Pennington)が 報告したものとは実際に異なる35KDのポリペプチドを記述している)。 発明の信要

本発明者らの研究は、35 K Dポリベブチドがリスター(Lister)系統から分泌されて、この系統はよく増殖するという発見、および V V のリスター (Lister)系統は35 K Dポリベブチドのための強力なプロモーターを含んでいるであろうという期待に基づいていた。 V V 組み換え体の中で異種の遺伝子の発現を増強するために、すなわち7.5 K プロモーターに改良を加えるために、そのようなプロモーターは異種の遺伝子へ連結するために有用であろう。

しかし「35 K」遺伝子のクローニングとシークエンシングに基づいて、そのプロモーターの配列はWR系統の7.5 Kプロモーターのもれとほぼ同一であることが見いだされた。

しかしリスター(Lister)系統の35 K遺伝子はシグナル配列を含むことが見いだされた。シグナル配列はポリベプチドが感染された細胞の細胞膜を通過して培養培地へ入ることを可能にするものである。分泌の間にシグナル配列は切断されて、培養培地中での成熟したタンパク質の生産という結果になる。この例では推定のシグナル配列は35 K遺伝子のシークエンシングおよびその配列を7.5 K遺伝子のそれと比較することによって初めに発見された。

この遺伝子のオープンリーディングフレームの最初の12のコドンは2つのウィルスで同じであるが、しかしその後はそれらに相違がある。35 K遺伝子の推定のシグナル配列は35 K遺伝子のオープンリーディングフレームの最初の17のコドンから成る。このオープンリーディングフレーム(ORF)の最初の20のコドンを下に示した:

てシグナル配列DNAを変えることができる。そのような運換の許容できる程度 は実験によって決定することができる。

好ましくはカセットはプロモーター、例えば7.5 Kプロモーターまたは3.5 K 遺伝子の前にあるプロモーターのような望ましくは強力なプロモーター、を含む。 外来遺伝子を容易に挿入できるように、カセットはシグナル配列の下流にマルチ クローニング部位も含むことが好ましい。

哺乳類の細胞中へ導入される外来遺伝子は、原則として細胞へ感染させるとき に用いる予定のポックスウィルスに関して外来の任意のものであってよい。した がって、カセットはシグナル配列DNAとフレームの合った外来遺伝子も含んで おり、便利である。

したがって好ましいカセットは転写が起こるように互いに連結した次の因子から成る:- ((VV7.5 Kのような)プロモーター)- (「シグナル配列DNA」)- (随意であるが例えば配列1D NO:3のような35 K遺伝子からさらに下弦の配列、しかし配列1D NO:3の最初の4つのアミノ酸をコードするDNAはシグナル配列DNAの一部であるかもしれず、次にここでは繰り返されないだろうということを心に留めておくべきである)- (外来遺伝子または外来遺伝子の挿入のためのマルチクローニング部位)- (ウェルスの転写終結シグナル)。

カセットDNAをその両端に隣接したボックスウィルスの配列(感染するボックスウィルス由来)と共にもつバクテリアのまたはイーストのプラスミドのようなベクターを本発明は含む。本明結審中ではこれは「組換えベクター」と呼ばれ、最終的には相同的組換えの過程に利用するためのベクターを意味する。相同的組換えにおいて、組換えベクター中の隣接したボックスウィルスの配列は、感染するボックスウィルスの「親」系統の中に対応する配列と置き換わり、それによってカセットDNAはそのボックスウィルス中へ挿入されるようになる。

外来遺伝子の挿入のためのマルチクローニング部位をもち、3つの可能なオー プンリーディングフレームのどれにでもシグナル配列とフレームを合わせてそれ を挿入できるこの型の3つの別個のプラスミドが提供されることが理想である。

さらに本発明は、相同的組換えから得られ、そのためにカセットDNAを含む 組換えポックスウィルス、その組換えポックスウィルスによって感染された動物 細菌、試験管内での培養によって組換え体に季染された細胞から直接的にまたは 間接的に得られる外来タンパク質、および出職国の特許法が許す範囲で組換えウ ィルスを実験動動へ役与することから成るワクチン修理方法を含む。

図面の簡単な説明

図] はワクチニアウィルス (リスター (Lister) 系統) のゲノムの一部 の制限マップであり、35 K違伝子の位置を示す:

図2 は本発明の組換えベクターの調整に使用するための好ましいカセットの構 数を模式的に示したプラスミドの説明図である:

図3 (=3 a + 3 b) は、シグナル配列を含むカセットDNAを含む本発明の 組換えベクターの構築を、比較の目的のために作られた他の組換えベクター (そ してこれらはワクチニアウィルスの35 Kまたは7.5 K遺伝子中への相同的組換 えに用いることができる)とともに示したプラスミドの誘導体形成を直線状態で 設明する工程図である:および

図4 (= 4 a + 4 b) は本発明の組換えベクターおよびワクチニアウィルスの TK遺伝子中への相同的組換えに用いることができる、比較のための組換えベク ターの構築を示したプラスミドの誘導体形成を直線状態で説明する別の工程図で ある。

好ましい軽機の説明

本発明は一般的にボックスウィルスのベクターに関して興味がある。ボックスウィルス族は V V 7.5 K プロモーターを調査、 中電、 中電、 および 場定中で用いるのに十分なほどの類似性がある。以下において本発明を V V に基づいて説明するが、 プロモーターおよびシグナル配列の組合せば、 7.5 K プロモーターがそのゲノムの D N A の転写に機能する他の任意のボックスウィルス中において、 遺伝子の発現および産物の分泌を促進するために有用であると認識されるだろう。

本発明のシグナル配列は35 KプロモーターDNAまたはその前に位置する 7.5 Kの類似物に関連して主に用いられる。コクラン(Cochran)ら、J. Virol 54.30-37 (1985) によれば、VVのDNAのATG開始コドンのすぐ上流の137 bpは、WR系統における7.5 Kプロモーターの初期および後期促進機能の両方を含むことがわかる。これらの137 bpの中で、

35 K (または7.5 K) プロモーターは絶対的要件ではなく、任意のボックス ウィルスのプロモーターの後にシグナル配列を挿入することができる。プロモー ターが同じウィルスに由来するということさえ絶対的要件ではない。本発明は例 えばプロモーターおよびシグナル配列DNAを含むカセットを作成することによ る、またはシグナル配列DNAを別に導入することによる挿入の任意の方法を含 む。実際に位置特異的突然変異を現存するDNAを変えるために使うことができ るだろう。

現在最良と考えられるのは、カセットDNAが割り込んだまたはカセットを含むボックスウィルスのゲノムの非不可欠部分から成る構築物、即ちプロモーター、シグナル配列、随意であるが35 Kシグナル配列のすぐ下流の或るDNA、外来遺伝子の配列を導入するためのマルチクローニング部位、および随意であるがウィルスの転写終結因子、をこの域で含む構築物を作成することであると考えられている。例を挙げるために図2を参照すると、プラスミド「pl」(任意の名称)は非不可欠部分の左側の配列、プロモーター、シグナル配列、W.X.Yおよび2(4つを示したが、「マルチ」の用結は2つ以上を意味する)の制限サイトをもつマルチクローニング部位および非不可欠部分の右側の配列を含む。(上で列挙した随意の付加的な成分は例を明快にするために省略した)。Xはプラスミド「pl」からの配列XーXをクローニングサイトに挿入することを可能にする制限サイトであり、その結果組換えプラスミド「pl」が得られる。

そのようなプラスミドの構築物を用いて、組換えはポックスウィルスのゲノムの非不可欠部分(non-essential region)(NER)中で起こるだろうと期待できる。したがってNERは外来遺伝子の発現に用いる予定のものと同じポックスウィルスのもの、そしてもし可能ならば同じ系統のものであることが好ましい。さらにあるNERはいくつかのポックスウィルス中で実質的に相同性があるかもしれず、その場合にはNERは同一のウィルスのものである必要はない。組換えベクターのNERの歴染させるポックスウィルス(すなわち組換えはその中で起きるウィルス)のNERとの正確な相同性は必ずしも必要ではない。適当なNERの例はワクチニアウィルスにとってはTK遺伝子または35K遺伝子(これは不可欠ではなく、そして末端の逆転した級返し部分の中に

最後の18 bp(後ろに数えて)にコクラン(Coch.ran)らの論文に記述された構築物中には存在せず、そのためにおそらく不可欠ではない。リスター(Lister)系紋の35 Kプロモーターはほぼ同一であり、mRNAの推定の転写開始点の86 bp上減までの部分の中にわずか2つの塩器の置換があるのみである。137-18-115 bpの長さはもし翌むならば短くすることができ、例えばデレーション地団作成、オリゴヌクレオチドの合成、位置特異的突然委異などの語当分野でよく知られた実験によって決めることにより、プロモーター中で操々なデレーションまたは変化を作ることができるであろう。そのような様々な配列のすべては、ここで用いられる「7.5 Kプロモーター」(P7.5 K)または「35 Kプロモーター」(P35 K)という用語の範囲内にある。

しかし、シグナル配列にボックスウィルス中で他のボックスウィルスのプロモーターとともに、または、例えば最終阻塞ウィルス中のような他のウィルス中で モれぞれのプロモーターとともに、用いることができる可能性がある。

ッグナル配列はプロモーターの強さにかかわりなく分泌を確実にするであろうから、プロモーターは強力なものである必要はない。

上に示した、分泌後に切断される35KDタンパク質の削駆体であるポリペプチドの部分は、メチオニン(Met) 残器を末端に有し、その直後のプロリン(Pro) 残器が成熟した35KDタンパク質のN末端のアミノ酸になる。本発明では削駆体ポリペプチドのシグナル配列をコードする任意の17コドンのDNAは、成熟した35KDタンパク質のN末端の少なくとも3つのアミノ酸、好ましくはN末端の少なくとも5つのアミノ酸と結合し、望まれる外来遺伝子(ポックスウィルスに関して外来であるもの)がその後に続く。これによって外来遺伝子が宿主細胞によって分泌されることが観路的に保証されるだろう。したがって、分泌されるタンパク質は、N末端で成熟した35KDタンパク質のN末端の部分のアミノ酸と融合した外来タンパク質であろう。成熟した35KDタンパク質のN末端のアミノ酸の望ましい数は、実験で決めなければならない問題であるが、しかし融合ポリペプチドの発現は、外来遺伝子の融合のためのオープンリーディングフレーム(シグナル配列も含めて)の22番目または42番目のコドンの位置を用いたときに得られた。

ある)であり、そして残窟ウィルス(FPV)にとっては、NRDCのイギリス 特許出職公開第2220941A(または対応のPCT国際公開類W089/ 12684)に記述されているように逆転した末端の縁返し(1TR)中の非不 可欠部分であるが、しかしNERのデノム中での位置は重要ではない。外来遺伝 子が1TR中にある場合は、2コピーの外来遺伝子がポックスウィルスのゲノム に入る。

理論的には少なくとも相同的組換えにはNERは必要ではなく、プロモーター、シグナル配列および外来DNAが非不可欠部分の中へ挿入されるかぎり相同的組換えは不可欠な遺伝子の中で起こることができる。したがってNERそれ自身はその中に不可欠な遺伝子が存在する部分に開接することができる。カセットはその両端に少なくとも1000bpの間接した配列、すなわちNER配列と随意のさらに開接した配列、を含むことが好ましい。

したがって好ましい構築物(組織えベクター挿入物)[×]次の物を含むのか便利で

- (1)相同的組換えが可能なポックスウィルスゲノムの第一の配列:
- (2) ボックスウェルスゲノムの非不可欠部分 (NER) の最初の部分の中にある配列:
- (3) プロモーターDNA:
- (4) 転写ができるようにプロモーターに結合させた、すなわち転写が起こるような方法で結合させた、本条明のシグナル配列DNA:
- (5) シグナル配列DNAとフレームを合わせた外来DNA: (好ましくは更に5Aとして:ポックスウィルスと適合する転写終結シグナル):
- (6) 前記のNERの2番目の部分の中にある配列:および
- (7)相同的組換えが可能なポックスウィルスケノムの第二の配列。 必要な組換えベクターを生産するために、そのような構築物をパクテリアのブラスミドベクターのような適当なベクターの中へクローニングする。

配列(1) および(2) は必ずしも別僧のものではなく、(6)および(7) もまたそうである。終結シグナルは成熟mRNAの生産には重要かもしれない。 組換え体VVまたは他のボックスウィルスを生産する組換えば、VV組換え技術において知られている任意の方法によって起こすことができ、ボックスウィルスの過当な系統を動物確認中へ試験管内で導入すること、およびまた本発明の組換えベクターをごれらの確認へ導入することを含む。VVが感染できる任意の動物確認例えばラット、ウサギ、トリまたはヒトでさえも使用可能であろう。

本発明が企図する主要な利用は、タンパク質として発現させるべき外来DNA の動物細胞への導入のためのベクターとして、ワクチニアウィルスまたは別のウィルスを用いて、試験管内でタンパク質を合成することにある。しかし、例えば 随直ウィルスで家禽にワクチン処理するように、組換えポックスウィルスでワク チン処理すべき動物生体内での外来産物の生産のためにシグナル配列を組み込む ことも有意である可能性がある。

このようにして生産された外来タンパク質は、外来タンパク質の配列に融合した成熟した35 KD V V タンパク質のアミノ酸を除去するための、そして/または鍵質を除去するための酵素による処理をおそらく必要とするであろう。任意の伝統的なそのような処理を用いることができる。本発明は、直接的であろうと間接的であろうと動物細胞から得られた外来タンパク質を含む。

次の実施例により本発明を説明する。

実施例1

3.5 KDポリペプチドをコードする遺伝子の地図作成のための方法

35KDポリペプチドをコードする遺伝子の地図を作成するために用いられる 戦略は数段階を含んだ:

- (i) 初めに35KDボリペプチドを精製して、感染細胞のmRNAから試験管 内で合成したボリペプチドの中から35K遺伝子の産物を認識できる抗血清を作 成するために用いた。
- (ii) ワクチニアウィルスのゲノムの全体に由来するいくつかの特定のDNA断 片を、35KDタンパク質の試験管内での翻訳を阻害する能力についてテストした。
- (車) 翻訳を阻止した小さい(2.2 k b) DNAを同定し、そのDNA配列を決定した。これによって3.5 K遺伝子の位置を正確に決定することおよびコードし

よび<u>Sal</u> (断片を同定することができた。この断片は逆転した末端の値り返し の元主*集*がに存在するので、実際にウィルスのゲノム当たり35K遺伝子が当ビ 一存在する。

3 5 K遺伝子のスクレオチド配列

ているポリペプチドの配列を推定することが可能になった。

抗血液の生産

ワクチニアウィルスのリスター(Lister)系紋は広く入手可能である。 ウサギ腎(RK)細胞にそのウィルスを墜染させて、ウィルスを加えてから 2.5時間後に血液を含まないリン酸塩を緩衝網として含む塩水(PBS)で十分 に洗浄した。次の3-4時間の間にPBS中へ分泌されたタンパク質を集めて、 フットマン(Whatman)DE52のカラムを用いたジェチルアミノエチル セルロース(DEAE celiulose)イオン交換クロマトグラフィーに 遠した。他の祖人したタンパク質を少量含むだけの3.5 KDタンパク質の調製品 が得られた。

DEAEセルロースカラムで精製した調製品を用いてウサギを免疫し、それによって得られた抗血液は分泌された35KDタンパク質を沈殿させることができた。

<u>歴染細胞のmRNAのハイブリッドアレステッドトランスレーション</u>

リスター(Lister)系統のウェルスで運築させた細胞から得たmRNAを、ウサギ網状赤血球の溶解物を用いて試験管内で翻訳させて、ポリペプチドを抗血液を用いて試験させた。2つの試験管内の産物は効率良く免疫法難した。D.W.クリープランド(D.W.Cleveland)ら、J.Biol.Chem.252.1102-1106(1977)に記述されたクリープランド(Cleveland)の摘化方法を用いて、これらの1つ(1Paと名付けられた)を、成熟した分泌35KDタンパク質の試験管内での前駆体であると同定することができた。

ワクチニアウィルスのゲノムの様々な部分を代表するDNAの断片にハイブリダイズしたmRNAを用いて、次に試験管内の翻訳と免疫沈降反応を行なった。B. M. パターソン(B. M. Paterson)ら、Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74 4370-4374 (1977)の手順を用いた最初の実験では、末端の<u>Hind</u> 画断片 BおよびG(図1)が35 K前駆体の翻訳を阻害した。クローニングしたサブ断片をテストすることによって、効率よく翻訳を阻害し、それゆえ35 K遺伝子の配列を含む22 kbのBamHlお

GGATCCGACC CTAATTGCGC CGACGAGGAT GAACTCACTT CTCTTCATTA CTACTGTAAA CACATATOCA COTTOTACGA AAGCAATTAT TACAAGTCAA GTCACACTAA GATGCGAGCC GAGAAGCGAT TCATCTACGC GATAATAGAT CATGGAGCAA ACATTAACGC GGTTACACAC 180 TTACCTTCAA CAGTATACCA AACATAGTCC TCGTGTGGTG TATGCTCTTT TATCTCGAGG 240 ATACGTAATA ATCTTGATTG TACACCATCA IGGAACGATT GTGCAACAGG TCATATTCTC ATAATTITAC TOAATTGGCA CGAACAAAAG GAAGAAGGAF AACATOTACT TTATCTATTC 360 ATAMACATA ATCANGGATA CACTETONAT ATACTACGGT ATCTACTAGA TAGGTTCGAC ATTEAGAAAG ACGAATACTA TAATACEGEE TITICAAAATT GTAACAACAA TGTTGCETCA 480 TACATEGGAT ACGACATCAA CETTCEGACT AAAGACGGTA TTEGACTTGG TGTTTGAAAA CAGAAACATC ATATACAAGG EGGATGTTGT GAATGACATC ATCCACCACA GACTGAAAGT 600 ATCTCTACCT ATGATTAMAT COTTGTTCTA CANGATGTCT CTCCCTACGA CGATTACTAC 660 GTAAAAAGA TACTAGEETA CTGCCTATTA AGGGACGAGT CATTCGCGGA ACTACATAGT 720 AAATICTOTI TAAACGAGGA CTATAAAAGT GTATTTATGA AAAATATATC ATTCCATAAG 780 ATAGATTECA TEATEGTGAE ATAAGTEGEE TTAAAGAGAT TEGAATETEE GACACEGACE TGTATACGGT ATEACAGCTA TETTAAAGCC ATACATTCAG ACAGACACAT TTCATTTCCC ATGTACGACS ATCTCAGACC CGTACCCAGA MATACCTTTA ACTAT<u>ATCGA T</u>GTGGAGATT 960 ANTETIGTATE COSTICAACISA CACATOSTIST ACTOSGACISA COACTACOSS TOTCAGOSAA 1020 TCCATCTCAA CGTCGGAACT AACTATTACT ATGAATCATA AAGACTGTAA TCCCGTCTTT 1080 EGTGATGGAT ACTTETETGT CCTTAATAAG GTAGCAACTT CAGGTTTCTT TACAGGAGAA 1140 AGGTGTGCAC TCTGAATTTC GAGATTAAAT GCAATAACAA AGATTCTTCC TCCAAACAGT 1200 TAACGAAAGC AAAGAATGAT ACTATCATGC EGCATTCGGA GACAGTAACT CTAGTGGGCG 1260 ACATCTATAT ACTATAGG AATACCAATA CTCAAGACTA CGAAACTGAT ACAATCTCTT 1320 ATEATOTOGIC TAATOTTOTO GATGTOGATA GCCATATGCE CGGTAGTTGC GATATACATA 1380 AACTGATCAC TAATTECAAA CECACCEACT TTTTATAGTA AGTTTTTCAC GCATAAATAA 1440

														_	RNA	
TAA	ATAC	TAK	мп	MTT	TC T	CETA	AAA G	T AG	•••	ATAT	. 110	TAAT	TTA	TT (C	ACGGTA	1500
5° 3 AGG	AST MST	AGA	ATCA	i aaa	GA A	CAGT	ACTO	A AT	CAAT	AGCA	ATT	ATG He t	Lys	GIn -15	ıyr	1555
ATC Ile	GTC Val	C7G Leu	65A A1a -10	Cys	ATG Met	TGC Cys	CTG Leu	GCG Ala -5	VIS	Ala	Ala	Met	Pro	A)a	AGT Ser	1603
Leu	CAG G1n 5	ÇAA G1n	TCA Ser	TCC Ser	Ser	Ser 10	TCC	TCC Ser	TCG Ser	TGT Cys	ACG Thr 15	GAA G1u	CYV CYV	GAA G1u	AAĆ Asti	1651
AAA Lys 20	CAT His	CAT His	ATG Het	GGA G1y	AIC Ile 25	GAT	GTT Val	ATT	Ile	AAA Lys 30	GTC Val	ACA Thr	AAG Lys	GIn	GAC- ASD 35	1699
CAA G1n	ACA Thr	CCG Pro	ACE Thr	AAT Asn 40	GAT Asp	AAG Lys	ATT	TGC Cys	CAA G1n 45	TCC Ser	GTA Val	ACG Thr	GAA G1u	ATT 11e 50	ACA Thr	1747
GAG G1u	TCC Ser	GAG G1 u	TCA Ser 55	GAT ASP	CCA Pro	GAT Asp	CCC Pro	GAG G1u 60	GTG Va 1	GAA G}u	TCA Ser	GAA Gìu	GAT ASP 65	GAT ASD	TCC Ser	1795
ACA Thr	TCA Ser	GTC Val 70	GAG U f D	GAT Asp	GTA Val	GAT Asp	CCT Pro 75	CCT Pro	ACC Thr	ACT Thr	TAT Tyr	TAC Tyr 80	TCC Ser	ATC Ile	ATC Ile	1843
GGT Gly	GGA G1y 85	GGT G1y	CTG Lev	AGA Arg	ATG He t	AAC Asn 90	TTT Phe	GGA G1y	TTC Phe	ACE Thr	AAA Lys 95	TGT Cys	CCT Pro	CAG G1n	ATT Ile	1891
AAA Lys 100	TCC Ser	ATC Ile	TCA Ser	GAA Glu	TCC Ser 105	GCT Ala	GAT ASD	GGA G1y	AAC Asn	ACA Thr 110	GTG Val	AAT Asn	GCT Ala	AGA Arg	TTG Leu 115	1939
TCC Ser	AGC Ser	GTG Val	TCC Ser	CCA Pro 120	GGA G1y	CAA Gìn	GGT G1y	AAG Lys	GAC Asd 125	TCT Ser	CCC Pro	GCG Ala	ATC Ile	ACT Thr 130	CGT Arg	1987
GAA G1u	GAA G1u	GCT Ala	CTT Leu 135	GCT Ala	ATG. Het	ATC Ile	AAA Lys	GAC ASD 140	TGT Cys	GAG G1u	GTG Val	TCT Ser	ATC Ile 145	GAC Asp	ATC Ile	2035
AGA Arg	TGT Cys	AGC Ser 150	GAA Glu	GAA G1u	GAG G1u	AAA Lys	GAC ASD 155	AGC Ser	GAC Asp	ATC Ile	AAG Lys	ACC Thr 160	CAT H1s	CCA Pro	GTA Val .	2083

Note:

注:系統WRについて発表されている配列は残基1267-1605および 2405-2570に対応する。上記引用文中のコクラン (Cochran) らによって、WR系統のVV7.5Kプロモーターを含むと同定された開始コ ドンの137bp上波の上の配列の中の対応物は1407から1543であ ろう (1544番目の開始コドンのすぐ前に位置する)。

もっとも長いオープンリーディングフレームは235のアミノ酸であり、その C未端の<u>Sal</u>lサイトを越えてのびている。推定されたポリペプチドのN末端 はシグナル配列として機能する17アミノ酸の疎水的な部分をコードする。これ を越えるとすぐ、推定されたアミノ酸配列は(配列ID NO:5): Pro Aia Ser Leu Gin Ginである。

この配列は、アパディーン大学(The University of Aberdeen)のJ. E. フォザーギル(J. E. Fothergill)およびB. デュンパー(B. Dunbar)が本発明者らのために非公式に取得したDE52カラムで精製した成熟した35KDタンパク質のN末端の限定されたアミノ酸配列(未知—Ala-未知—Leu-Gln-Gln)に対応し、これによって配列を決定した遺伝子が分泌された35KDタンパク質をコードすると確信した。35K遺伝子の残りの部分(Sallサイトの下波)は、重複するクローニングしたDNA断片をシークエンシングすることによって決定し、それにより完全な遺伝子はさらに23のアミノ酸をコードしていた。

2.2 k b の Bam H I および Sal I 断片の配列を、 Sal I サイトの下波の約300 残基とともに示す。 35 K のオープンリーディングフレームがコードするアミノ酸を示す。系統 W R の D N A に欠けている19 残基には下線を引いてあり(1580-159 8を含む)、そして星田をつけたプロリンは成熟した分泌される35 K D F シンパク質(すなわちングナル配列の切断後の)のN 末端の位置(アミノ酸番号1)を示す。系統 W R の F 7.5 K F 8 M R N A の F 7 および 3 元末端の配列決定された位置も示す(ベンカテサン(F 8 M R N A の F 8 から引用)。下線を引いた制限酵素の認識部位は F 8 M R N A の F 8 M R N A の F 8 M R N A の F 8 M R N A の F 8 M R N A の F 8 M R N A の F 8 M R N A の F 8 M R N A の F 8 M R N A の F 8 M R N A の F 8 M R N A の F 8 M R N A の F 8 M R N A の F 8 M R N A の F 9 M R N

実施例2

この実施例はプロモーターおよびシグナル配列のテストに関するものである。 35 K遺伝子の部分に由来するカセットを含む組換えベクターの構築と35 K遺伝子の中へ権人するための外来遺伝子

35 K D 前駆体ボリベブチドのN末端の最初の 42のアミノ酸を除くすべてのコード領域を含む<u>Cla</u>!断片から次のようにデレーションミュータントを作成した。p G 62を<u>Hind</u> 国で消化し、そして<u>Cla</u>!で部分消化した。p U C 19 および<u>Bam</u> H 1 から始まり2番目の<u>Cla</u>!サイトまでのワクチニアのDNA配列を含むDNA断片をアガロースゲルからエレクトロエルーションによって風煙し、プラスミドp 48 - 15の<u>Cla</u>!および<u>Hind</u> 国断片へライゲーションして、p D 35を作成した。

CATをそれぞれ作成した。これらの様要物は、35K前駆体ポリペプチドのN 末編の42アミノ酸をコードするDNAとフレームを合わせて結合させた上のマ ーカー退任子を含み、そして35Kプロモーターを含む。

比較の目的のために、<u>lac</u> Zおよび<u>cat</u>遺伝子を35 K退伝子のATC額 訳開始コドンのすぐ下波へ導入するためのベクターを構築した。そのようなベク ターはシグナル配列を欠いているが、しかし外来遺伝子に結合したプロモーター を含む。p D 3 5 1 を B a 1 1で消化して、末端をうめて平滑末端として、そし てS.c.a 1 で部分補化した。 B.s.1 I / うめて作成した平滑末端から始まる 3.5K (R) 配列、pAT153およびATG開始コドンから18 bp上波の<u>Sca</u> l サイトで終わる35K(L)配列を含むDNA断片をアガロースゲルからエレ クトロエルーションによって単離して、リンカー(配列 I D NO: 6) -AC TCAATCAA TAGCAATTAT GGATCCA945-2920C pD356を作成した。これによってBamHlサイトをATGコドンのすぐ下 波に作ることが可能となり、p D 3 5 1 中の 3 5 K遺伝子のN末端をコードする 配列を欠失させることも可能となった。ATGコドンの上波の配列は変化なしに 残された。新しく作成した<u>Bam</u>Hlサイトへ、<u>lac</u>Zおよび<u>cat</u>遺伝子を コードするBamHI DNA断片を別々に挿入して、それぞれpD357およ びpD356/CATを作成した。これらの構築物はマーカー遺伝子にフレーム を合わせて結合させた35K遺伝子の最初のATGコドンを含む。

酸をコードする配列を含む比較のカセットベクターpD358の約230bpの BcllおよびBamHl断片をデジ321のTK選任子座の中のBamHlサイトへクローニングしてpV329を作成した。BamHlのcat断片を次に、 35Kプロモーターおよび22アミノ酸のシグナル配列をコードする配列の下波のBamHlサイトへフレームを合わせて挿入し、デジ331を作成した。

lacZ遺伝子を含む組換えワクチニアウェルスの構築および分析

リン酸カルシウムで沈殿させたプラスミドpD357およびpV327(35 Kプロモーターに結合した<u>lac</u> Z遺伝子を含むがシグナル配列を含まず、それぞれ35 KおよびTK遺伝子座中に挿入されている)を、野性型ワクチニアウィルスの系裁リスター(Lister)を感染させたCV-1細胞ペトランスフェクションした。組換えウィルス(骨いプラーク)を以前に報告された方法で単輝した(マケット(Mackett)ら、J. Virol. <u>49</u>. 857-864(1984):チャクラバティ(Chakrabarti)ら、Mol. Cell. Biol. 5. 3403-3409(1985))。

35 K遺伝子座またはT K遺伝子中(それぞれ V357 および V327)に 35 K プロモーターの朝留下にある $\underline{1ac}$ Z を含む組換えウィルスは、 $\underline{8-}$ ガラクトシダーゼ活性を効率良く発現した。期待されたように活性の大部分は細胞内に存在した。 $\underline{1ac}$ Z 遺伝子は、V357 ゲノムの両方の逆転した末端の極返し中に挿入されていたことがサザンプロット解析から確認された。

V 3.5 7 に感染した細胞は、培地中にも細胞の抽出物中にも検出できるほどの 3.5 KDタンパク質を発現していなかった。 <u>lac</u>2の発現が3.5 KDタンパク それぞれプラスミド p D 3 5 9 および p D 3 5 8 / C A T を作成した。 <u>ワクチニアウェルスのT K 遺伝子中へのカセット D N A の押入のための組換えべ</u> クターの構築

図4の直轄状態で示したプラスミドの地図に含及すると、35Kプロモーター に結合させた、マーカー遺伝子のVVゲノムのTK(チミジン キナーゼの非不 可欠遺伝子)遺伝子座への挿入を可能にする組換えベクターを構築した。次の配 列のリンカーを合成すること:AATTGGATCC

CCTAGGTTAA

およびこのリンカーをプラスミド p V 3 2 中のT K 遺伝子内に位置するEco R I サイトへ挿入することによってBam H I サイトを導入し、 p V 3 2 1 を作成した(p V 3 2 はリスター(L i s t e r)系紋のD N AのH i n d I I の K 断片を含む p A T 1 5 3 である:WR系紋のゲノムの対応する断片はT K 遺伝子を含む)。3 5 K プロモーターおよび前駆体ポリペプチドのN 末端の4 2 アミノ酸(4 2 a a)をコードする配列から成る p D 3 5 1 の約2 7 0 b p の B c 1 ! および B g 1 I 断片を、B B m H I の C a 1 断片とともに、C P V 3 2 1 の T K 遺伝子座の中の新たに作成したC B a m H I サイトへ挿入した。この新しい組換えベクター p V 3 2 5 は、C 9 クチニアのゲノムのT K 遺伝子座中への挿入のために、3 5 K プロモーターの朝留下で3 5 K 遺伝子から発現する、C a 1 遺伝子のN末端の42 アミノ酸への融合を可能にするフレームの合った結合を生じた。T K (L) およびT K (R) はT K 遺伝子の左および右の部分を含むフクチニアのD N A の断片のことである。

質の合成を途中で限定した可能性を排除するために、TK遺伝子座中に挿入された同じ35 Kプロモーターー lac Z融合体を含み組換えウィルス V327は35 KDタンパク質を発現して分泌する能力を保持していることを示した。これらの結果は V357が35 KDタンパク質を発現できないのは35 K遺伝子の欠失のためだということを示している。これらの結果は35 KDの分泌されたタンパク質が実施例1で同定されたオープンリーディングフレームにコードされていることを確認し、その存在が組織培養中のリスター(Lister)系統のワクチニアウィルスの増殖には不可欠ではないことを示す。

cat遺伝子を含む組換えウィルスの構築

上に記述したように、ブラスミドp V 3 2 8、 p V 3 3 1、 p V 3 2 5 および p D 3 5 1 - C A Tを用いて、それぞれ組換えウィルス V 3 2 8、 V 3 3 1、 V 3 2 5 および V 3 5 1 - C A Tを構築した。 c a t 遺伝子をウィルス V 3 2 8、 V 3 3 1 および V 3 2 5 のリスター (Lister) 系統のT K遺伝子座へ、そして V 3 5 1 - C A T 中の 3 5 K遺伝子の両コピーへ挿入した。 V 3 2 8、 V 3 3 1、 V 3 2 5 および V 3 5 1 - C A T は、 c a t 遺伝子の5′末端へフレームを合わせて結合させた耐駆体ポリペプチドのそれぞれ 0、 2 2、 4 2 および 4 2 アミノ酸をコードする配列を含む。

組換えウィルスによるCATの分泌

上のcal 組換えウィルスで感染後6時間のCVI細胞を用いて分泌された (SP) および細胞内の(CE) CATタンパク質およびCAT酵素活性を求めた。結果を表1に示す:

組換えウィルスによるCATボリベブチドおよび酵素活性の分泌

9462	ELISA 7-t-(mg CAT	f>Af質/2×10° 細胞	CAT 活性 7tff化されたクロウムフュニコー6のn e /2 ×10° 毎節				
	SP	CE	SP	CE			
V 328	0.138	65.50	1.335	205.150			
V331	2.000	2.60	8.825	1.420			
V325	2.930	1.85	0.975	0.343			
V351 - C	AT 3.400	1.00	4.095	1.350			

表 1

注:解果免疫学的定量(ELISA)および酵素活性のデータは別個の実験から 得られる。測定は、整染から6時間後に収穫し、細胞外の増地(SP)また は細胞内の輸出物(CE)について行なった。

対照のウィルスである V 3 2 8 は他のウィルスよりもはるかに多くの C A T タンパク質を生産したが、 V 3 3 1、 V 3 2 5 および V 3 5 1 ー C A T が整染した 細胞からはそれよりもかなり多く分泌されたことが表1 からわかる(E L I S A の結果を見よ)。 同様に別個の実験における C A T の酵素活性の測定からは、検出できる活性の大部分は、 V 3 3 1、 V 3 2 5 および V 3 5 1 ー C A T が感染した細胞では分泌されるが、 V 3 2 8 が感染した細胞では細胞内に残ることがわかった。 3 5 K D 前駆体ボリベブチドの N 末端から 2 2 および 4 2 の アミノ酸を含む断片は機能しうるシグナル配列を含み、標準的な多くの細胞内の C A T タンパク質を効率良く分泌に向けることが可能であることをこれらの結果は示している。 C A T の分泌へのチュニカマイシンの効果

上に記述した型の実験における再現性のある知見は、組換えウィルス V 3 3 1、 V 3 2 5 および V 3 5 1 - C A T の生産する C A T タンパク質は V 3 2 8 の生産するものよりも低い比話性(すなわち C A T タンパク質 n g 当たりの)を示すということだった。これはたぶん、装領の付加が起こることが知られている分泌のための経路を C A T タンパク質が通るようにさせるシグナル配列の結果として、前者のタンパク質には続額の付加が起こるためであろうと考えられた。さらにはC A T タンパク質は 3 4 - 3 6 の位置に N に結合して装領の付加が起こる可能性

3' CGTGTTACAT GGATAGTTGT CCAGCAAGTC GACCTATAA 5'を合成した。セイヤーズ(Sayers)およびエク シュタイン (Eckstein) のホスホロチオエートを用いる方法にしたがっ て<u>cat</u>DNAの突然変異誘発を行なった(1989、タンパク質の機能におい C:実用的な方法(ln Protein Function:A Pract ical Approach), p279-295, 0541-> (Creigt on)による編集、T. E. IRL出版、オックスフォード)。 Asn-34を ClnおよびThr-36をValに変換した置換による突然変異を含むプラス ミド (pTZ19U-CAT14)をDNAシークエンシングによって確認した。 次に、pTZ19U-CAT14の<u>Bam</u>HI断片上の突然変異させた<u>cat</u>遺 伝子を、正しい方向で組換えベクターp V 3 2 6 および p V 3 2 9 中にクローニ ングして、それぞれプラスミドp V 3 2 8 - 1 およびp V 3 3 1 - 1 0 を作成し た。35KプロモーターおよびN末端の42アミノ酸をコードする配列を含む p D 3 5 1 の約2 7 0 b p の <u>B c 1</u> 1 および<u>B g 1</u> I 断片を、p T Z 1 9 U ー <u>CAT</u>! 4からの<u>Bam</u>H!の突然変異させた<u>cat</u>断片とともにp V 3 2 1の TK遺伝子座へ挿入してプラスミドpV325-11を作成した。Nに結合した 嫦額の付加の可能性のある部位をこわした2つのアミノ酸の置換を除いては、プ ラスミドp V 3 2 8 - 1、p V 3 3 1 - 1 0 およびp V 3 2 5 - 1 1 はそれぞれ p V 3 2 8、p V 3 3 1 および p V 3 2 5 と同じである。突然変異させた c a t 構築物を系統リスター(Lister)のゲノムのTK遺伝子座へ相同的組換え

のある部位Asn-Cin-Thrを含むことに注目した。この仮説をテストするために、タンパク質のNに結合する課題の付加を阻害するチュニカマイシンを用いた。チュニカマイシンの存在下または比存在下でCAT組換えウィルスを塗 及させてから18時間後のCV-1細胞の増地(SP)および細胞内の抽出物 (CE)においてCAT活性を測定した。

結果を妻2に示す:

<u>表2</u> CAT分泌へのチュニカマイシンの効果

ウィルス	アセチル化	CAT活性 アセチル化されたクロラムフェニコールのロ mole/2×10 御駅 CAT活性								
	+T	SP -T	+T	CE -T						
V328	1.16	3.01	2328.30	2573.60						
V331	155.30	51.78	171.80	16.00						
V325	338.40	12.50	199.20	7.40						

注:チュニカマイシンの存在下(+T)または非存在下(-T)で細胞に感染させて、培地(SP)および細胞内の抽出物(CE)についてCAT活性を求めた。

表2の結果は、チュニカマイシンはV331およびV325によって生産されるCAT活性の水塊を上昇させるが、V328によるものについては上昇させないことを示す。チュニカマイシンは合成されるCATタンパク質の量を少し減少させることをタンパク質ゲルが示した。したがってV331およびV325によって生産される融合タンパク質の比価性はチュニカマイシンの存在下で実質的に増加する。これは、少なくとも部分的には課額の付加の阻害のために、これらのウィルスによって生産されるCATタンパク質の活性が低下することと一致する。V331およびV325が感染した細胞中でチュニカマイシンの存在下で検出される細胞内の活性が増加することは、細胞内の酵素活性は分泌の経路中で一過性であることを示す。

c a L遺伝子の、オリゴヌクレオチドが誘発する突然変異

アミノ酸の位置34-36のNに結合する糖類付加の可能な一つの位置Asn

によって導入し、そして上に記述したように組換えウィルス V 3 2 8 - 1、 V 3 3 1 - 1 0 および V 3 2 5 - 1 1 を単難した。

突然変異させた cat遺伝子を含むウィルスによって生産されるCAT活性の騒

チュニカマイシンの存在下又に非存在下で、突然変異させたおよび野性型の <u>cat</u>遺伝子の構築物を含む組換えウィルスをBHK細胞に感染させて、分泌されたおよび細胞内のCAT活性を18時間の保温後に分析した。結果を表3に示す:

<u>表3</u> 突然変異させた c a t 遺伝子を含むウィルスの解析

ウィルス		CAT活性 とされたクロラムフェ ニカマイシン		e / 6 × 10° 細胞 ニカマイシン
	SP	CE	42	CE
V328	78.300	10214.20	45.020	4323.700
v328 -1	0.145	160.00	0.037	55.840
V331	57.700	57.30	230.490	713.900
V331-10	0.038	0.56	0.017	0.358
V325	35.130	40.10	650.630	838.440
V325-11	0.058	2.13	0.019	1.038

注:チュニカマイシンの存在下または非存在下で細胞に感染させて、細胞外の培 地(SP)および細胞外の抽出物(CE)においてCAT活性を求めた。

V328-1、V331-10およびV325-11によって生産されるCA T活性の水塊はチュニカマイシンによって上昇しないことを裏3は示している。 速にチュニカマイシンの存在下ではおそらくこの薬剤の細胞への有毒な効果のためにこれらのウィルスがコードするCAT活性はやや減少したように見えた。この薬剤の非存在下で、ウィルスV331-10およびV325-11によって発現される突然変異させたCATタンパク質は、(V331およびV325によって生産される)突然変異させていない対応物よりも、ポリアクリルアミドゲル電気泳動において遠く移動した。これは増額の付加が起きる部位を除去する特異的 本突然変異と矛盾しない。これらのアミノ酸の置換はV328-1、V331-10およびV325-11がコードするCATの全体的活性の大巾減少も引き起こしたことが注目される(異3)。ウェルスV328-1、V331-10およびV325-11が発現する突然変異させたCATタンパク質の量は突然変異させていない対応物が発現するものと類似していることを他の結果は示している。したがって、これらの突然変異は残念なことにCATタンパク質の酵素活性を減少させてしまうように見える(おそらく活性中心への効果のため)ものの、特異的な突然変異によって、分泌されるCATの轆轤の付加を阻止できることを上の結果は強く示唆している。

要的すると、前駆体ボリベブチドのN末端の22および42アミノ酸はシグナル配列として機能することおよびそれらのアミノ酸が付着するタンパク質の分泌を効果的に指令することの両方が可能である。しかし上起N末端のアミノ酸はハイブリッドタンパク質を分泌のための経路を経由させるので、1つの問題は本来ならば経費の付加が起こらないタンパク質ももし機質の付加可能な部位を含むならば、新経路を経過する可能性があることである。チュニカマイシンを用いて、または分泌すべきタンパク質をコードする遺伝子の部位特異的な突然変異の誘発により、機類の付加の部位を除去することによってこの問題を回途する可能性があることをこの結果は示している。この配列表は特定の締約国(EPC韓国、米国、日本)の要求もしくは希望を満たすために本PCT出願に加えられた。一般的情報の部分は米国のみに適用される。

配列リスト

(1) 一般的情報

- (i) 出職人 :ガフニイ、ダレイナ フランセス:バテル、アーウィンド ヒラブハイ:ストウ、ニゲル デニス:スパクーシャレブ、 ジョンハーパート
- (ii) 発明の名称:ワクチニアウィルスのポリペプチドのシグナル配列をコードするDNA
- (证)配列の数 : 7
- (iv) 連絡先 : ニクソン&パンダーハイ、14階、2200 クラレンドン通
 - (iv) 特性
 : ポリペプチドの細胞膜の通過を可能にするシグナル配列をコードする D N A および分泌されるポリペプチド

のN-末端配列

(v) 配列 ID NO. 1:

ATC AAA CAA TAT ATC GTC CTG GCA TGC ATG 30 Het Lys Gla Tyr Ile Val Leu Ala Cys Het

-15 -1

TGC CTG GCG GCA GCT GCT ATG CCT GCC AGT 60

Cys Leu Ala Ala Ala Ala Mes Pro Ala Ser

- 5

<u>(3)配列ID NO. 2の情報</u>

- (i)配列の特性:
 - (A) 長さ : 20アミノ酸
 - (B) タイプ : アミノ酸配列
 - (D)トポロジー :線状
- (ii) 起復 : ワクチニアウィルス、リスター系統
- (面) 実験源 : ワクチニアウィルス、リスター系統
- (iv) 特性 : ポリペプチドの細胞膜の通過を可能ならしめるシグナル配列および分泌されるポリペプチドのNー末端アミ

ル配列および分配されるボッペンデドのドー末端!

(v) 配列ID NO. 2:

Met Lys Glo Tyr Ile Val Leu Ala Cys Met

-15 -10

Cys Leu Ala Ala Ala Ala Het Pro Ala Ser

(4) 配列ID NO. 3の情報

- (i) 配列の特性:
 - (A) 配列の長さ : 147ミノ酸 (B) 配列のタイプ: アミノ酸配列

- り、アーリントン、パージニア、米里22201
- (v)コンピューター接取り可能型:
 - (A)媒体 :ディスク、5.25インチ、360k㎡ 容量
 - (B) コンピュータ: IBM PC/AT互換
 - (C) オペレーティングシステム: MS-DOS 32
 - (D) ソフトウェア: ワードパーフェクト ASCII ファイルフォー
- (vi) 本出題のデータ :
 - (A)出職番号 :
 - (B) 出顧日 :
 - (C)分類
- (vi) 先の出職のデータ:
 - (A) 出職番号 : PCT/GB 90/
 - (B) 出題日 :
 - (A)出職等号 : CB 8915807.3
 - (B) 出曜日 : 1989年7月11日
- (vii) 代理人の情報 : レオナルド C、ミチャード 登録番号29009 参照書類No.
- (ix) 言弦の情報 :
 - (A) 電話 : (703) 875-0400
 - (B) ファックス : (703) 525-3468
- (2)配列ID NO、1の情報
- (i) 配列の特性:
 - (A) 長さ : 20 アミノ酸に対応する60 塩基対
 - (B) タイプ : ヌクレオチドと対応アミノ酸
 - (C)ストランド : 二本額 (D)トポロジー : 線状
- (ii) 起源 : ワクチニアウィルス、リスター系統
- (亩) 実験趣 : ワクチニアウィルス、リスター系統

(D)トポロジー :線状

- (ii) 起源 : ワクチニアウィルスの35K遺伝子、リスター系統
- (iii) 実験版 :ワクチニアウィルスの35K遺伝子、リスター系紋
- (rv)フラグメント :ワクチニアウィルス、リスター系統の35KD蛋白質
 - のN末端のアミノ酸残基4-17
- (v) 配列ID NO. 3:

Leu Gin Gin Ser Ser Ser Ser Ser Ser

5 1

Cys Thr Glu Glu

15

(5)配列ID NO. 4の情報

- (i) 配列の特性
 - (A) 配列の長さ : 2577塩基対
 - (B)配列のタイプ:塩基配列および対応する蛋白配列
 - (C) ストランド : 二本額
 - (D) トポロジー : 線状
 - (E)分子タイプ :ゲノムDNA
- (ii)起源 : ワクチニアウィルス、リスター系統
- (面) 実験源 :ワクチニアウィルス、リスター系紋
- (iv) 特性 :ワクチニアウィルスDNA、リスター系統の逆位末端

繰り返しのフラグメント、35K遺伝子を含む(ゲノ

ム当り2コピー)

(v) 性質 : 1544から2317番が35Kポリペプチドをコー

ドする

(vi) 配列 1 D NO : 4

CEATCETACE ETAATTICETE CEACEAGGAT GAACTCACTT CTCTTCATTA CTACTGTAAA CACATATECA CUTTETACCA AAGCAATTAT TACAAGTCAA GTCACACTAA GATGCGAGCE 120 CACAACCCAT TCATCTACCC GATAATAGAT CATGGAGCAA ACATTAACCC GGTTACACAC 180 TTACCTTCAA CAGTATACCA AACATAGTCC TCGTGTGGTG TATGCTCTTT TATCTCGAGG 240 ATACCTAATA ATCTTGATTG TACACCATCA TGGAACGATT GTGCAACAGG TCATATTCTC 300 ATAATETTAC TCAATTEGCA CGAACAAAG GAAGAAGGAC AACATCTACT TTATCTATTC 360 ATAMACATA ATCAAGGATA CACTCTCAAT ATACTACGGT ATCTACTAGA TAGGTTCGAC 420 ATTCAGANG ACGANTACTA TANTACCCCC TTTCANANTT GTANCANCAN TGTTGCCTCA 480 TACATOGGAT ADGACATORA COTTOCCACT ARADACOGGTA TECCACTICG TGTTTGAAAA - 540 CAGAAACATC ATATACAAGG CGGATGTTGT GAATGACATC ATCCACCACA GACTGAAAGT 600 ATCTCTACCT ATGATTAAAT CGTTGTTCTA CAAGATGTCT CTCCCTACGA CGATTACTAC 660 GTAAAAAGA TACTAGCCTA CTGCCTATTA AGGGACGAGT CATTCGCGGA ACTACATAGT 720 AMATTETETT TAMACGAGGA CTATAMAGT GTATTTATGA AMATATATC ATTCGATAAG 780 ATAGATTICCA TCATCGTGAC ATAAGTCGCC TTAAAGAGAT TCGAATCTCC GACACCGACC 840 TGTATACGGI ATCACAGCTA TCTTAAAGCC ATACATTCAG ACAGACACAT TTCATTTCCC 900 ATGTACGACG ATCTCAAACC CGTACCCAGA AATACCTTTA ACTATATCGA TGTGGAAATT 960 AATETGTATE CESTCAAEGA CACATEGTGI ACTEGGAEGA EEACTACCGG TETCAGGGAA 1020 TCCATCTCAA CGTCGGAACT AACTATTACT ATGAATCATA AAGACTGTAA TCCCGTCTTT 1080 CGTGATGGAT ACTICTCTGT CCTTAATAAG GTAGCAACTT CAGGTTTCTT TACAGGAGAA 1140 AGGTGTGCAC TETGAATTTE GAGATTAAAT GEAATAACAA AGATTETTEE TECAAACAGT 1200 TAACGAAAGC AAAGAATGAT ACTATCATGC CGCATTCGGA GACAGTAACT CTAGTCGCC 1260 ACATCTATAT ACTATATAGT AATACCAATA CTCAAGACTA CGAAACTGAT ACAATCTCTT 1320 ATCATGTGGG TAATGTTCTC GATGTCGATA GCCATATGCC CGGTAGTTGC GATATACATA 1380 AACTGATCAC TAATTCCAAA CCCACCCACT TITTATAGTA AGTTTTTCAC CCATAAATAA 1440 TAMATACAAT AATTAATTIC TEGTAAAAGT AGAAAATATA TTETAATTTA TTGCACGGTA 1500 AGGAAGTAGA ATCATAAAGA ACAGTACTCA ATCAATAGCA ATT ATG AAA CAA TAT-Het Lys Gln Tyr -15

													•			
	GTC Val															1603
	CAG Gln 5															1651
	CAT His															1699
CAA G1n	ACA Thr	CCG Pro	ACC Thr	AAT Asn 40	GAT Asp	AAG Lys	ATT	TGC Cys	CAA Gln 45	TCC Ser	GTA Val	ACG Thr	GAA G1u	ATT 11e 50	ACA Thr	1747
	TCC Ser															1795
	TCA Ser															1843
	GGA Gly 85															1891
	TCC Ser															1939
TCC Ser	AGC Ser	GTG Val	TCC Ser	CCA Pro 120	GGA G1y	CAA G1n	GGT G1y	AAG Lys	GAC Asp 125	TCT Ser	CCC Pro	GCG Ala	ATC Ile	ACT Thr 130	CGT Arg	1987
GAA G1 u	GAA G1u	GCT Ala	CTT Leu 135	GCT Ala	ATG Het	ATC Ile	AAA Lys	GAC Asp 140	TGT Cys	GAG Glu	GTG Val	TCT Ser	ATC Ile 145	GAC As p	ATC Ile	2035
	TGT Cys															2083
	GGG G1 y 165															2131
	TCA Ser															2179

GTT CGT ATC GGA GAC ATG TGC AAG GAA TCA TCT GAA CTT GAG GTC AAG Val Arg lle Gly Asp Met Cys Lys Glu Ser Ser Glu Leu Glu Val Lys 200 205 210	2227
GAT GGA TTC AAG TAT GTC GAC GGA TCG GCA TCT GAA GGT GCA ACC GAT -Asp Gly Phe Lys Tyr Val Asp Gly Ser Ala Ser Glu Gly Ala Thr Asp 215 220 225	2275
GAT ACT TEA CTC ATC GAT TCA ACA AAA CTC AAA GCG TGT GTC TGA ASp Thr Ser Leu Ile Asp Ser Thr Lys Leu Lys Ala Cys Val 230 240	2320
ATCGATAACT CTATTCATCT GAAATTGGAT GAGTAGGGTT AATCGAACGA TTCAGGCACA	2380
CCACGAATTA AAAAGTGTA CCGGACACTA TATTCCGGTT TGCAAACAA AAATGTTCTT	2440
ACTACATTC ACAMAGET ACCITCTOGGG ACTICTICTT TITTETGTCTC ANTAGTGTGA	2500
TACGATTATG ACACTATTCC TATTECTATT CCTATTTCCT TTCAGGGTAT CACAAAAATA	2560
TTAMACCTCT TTETGAT	2577

(6)配列ID NO. 5の情報

(i.) 配列の特性 :

(A) 配列の長さ :6 アミノ酸

(B)配列のタイプ:アミノ酸配列

(D)トポロジー :線状

(ii) 起源 : ワクチニアウィルス、リスター系統の35Kポリベ

チド

(iii) 実験圏 :ワクチニアウィルス、リスター系統の35Kポリペプ

チド

(iv) フラグメント : ワクチニアウィルス、リスター系統の35KD蛋白質

のN末端のアミノ酸残基1-6 ′.

(v) 配列ID NO. 5:
Pro Ala Ser Leu Gln Gln

1 6

(T)配列ID NO.6の情報

(i) 配列の特性

(A)配列の長さ : 26 塩基対

(B)配列のタイプ:スクレオチド配列

(C) ストランド : 二本額

(D) トポロジー :線状

(ii) 特性 :オリゴヌクレオチド

(道) 起列ID NO. 6:
ACTCAATCAA TAGCAATTAT GGATCC 26

(8)配列ID NO. 7の情報

(i) 配列の特性 :

(A) 配列の長さ : 3 9 塩基

(B) 配列のタイプ:核酸

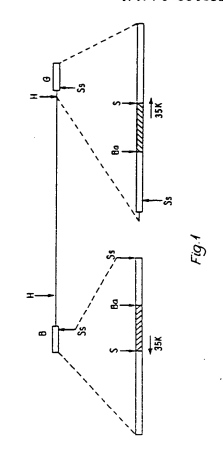
(C)ストランド :一本額

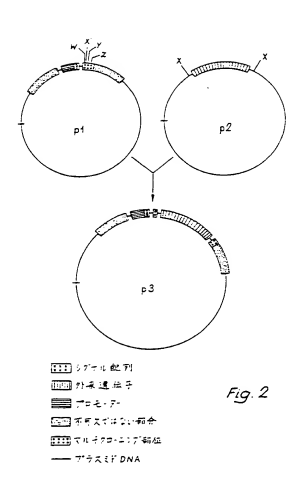
(D) トポロジー :線状

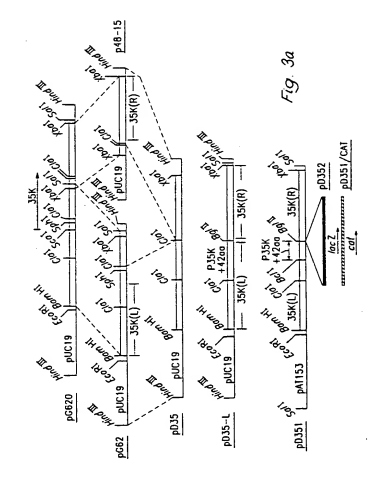
(ii) 特性 :オリゴスクレオチド

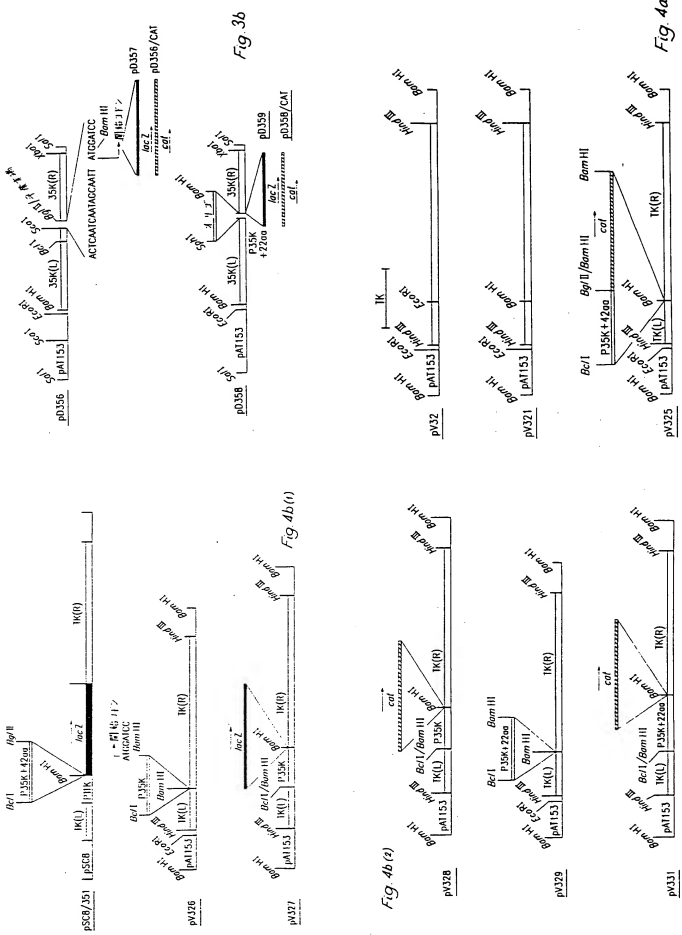
(章) 配列ID NO. 7:

AATATCCAGC TGAACGACCT GTTGATAGGT ACATTGTGC 39









PCT/GB 90/01062

	****	Personal Security	\
₩ O-A-8607609	31-12-86	FR-A.B 2583429 AU-A- 5957986 EP-A- 0206920 JP-T- 63500003	13-01-87 30-12-86

	M'ATRITA DE ALBERTA ADELTES - LA GENERAL MANAGEMENT REGION MANAGEMENT PAR	
	1. 5 C12N15/62 ; C12N15/86 ; C12N15/39	
IFIE	VARCED .	
	Name (Income trace)	
int.C	C1. 5 C12N	
	Parlymoreum Superfied either dem Ministein Eingebedungen. William E diebt über wer's Finalemellelt zur bestaden zu den 1 mils Lenzenst ^d	
	NEWLY COMMISSED TO BE BITEFUME.	
 : 	Common or Desputes: "" and minimum, where approximate of the real-time groups: If	
	WO.A.8607609 (TRANSGENE S.A.) 31 December 1986 see page 3, lines 4 - 15	1-9
	JOURNAL OF GENERAL VIROLOGY vol. 67, no. 10, 1986, pages 2067 ~ 2082; MACKETT, M. & SMITH, G.L.;	1-9
	"Vaccinia virus expression vectors." see the whole document	
	"Vaccimia virus expression vectors."	
	"Vaccinia virus expression vectors." see the whole document	
J. 600	"Vaccinia virus expression vectors." see the whole document """ """ """ """ """ """ """	
"4" derri	"VACCINIA VIPUS EXPRESSION VECTORS." See the whole document """ """ """ """ """ """ """	ne philippe speciments of per plantagement and or plantagement announce or plantagement apply of the brand gettern object percy orangement on a percent ob allocal
T deriv	"Vaccinia virus expression vectors." See the whole document "Graphman at most determine." "Graphman at most determine." "The best determined printing of the part black in part of the part black in part of the part of t	to placebook assumment to be placebook as to placebook assumment for the same placebook as to
"A" deare of the A care of the A	"VACCINIA VIFUS EXPRESSION VECTORS." See the whole document """" """ """ """ """ """ """	to placebook assumment to be placebook as to placebook assumment for the same placebook as to

第1頁の続き

@発

	֍Int. Cl.	5	識別記号	庁内整理番号		
	C 07 K C 12 N	13/00 5/10		8619-4H		
	C 12 P	21/02	Č	8214-4B		
- //	A 61 K C 07 K	39/205 7/06	Z	8413-4C 8318-4H		
	C 07 K	7/08 99: 00		8318-4H		

パテル,アルヴィンド・ヒラブ

ストウ,ナイジエル・デニス

@発 明 者 スパクーシャープ, ジョン・ハ イギリス国ラナークシヤー、エムエル1・3ピーティー マザーウ エル, エイクマン・ロード 5

イギリス国グラスゴウ、ジー52・2エスイー、ラミントン・ロード

イギリス国グラスゴウ、ジー12・9エヌエイチ、キングスパロ・ガ ーデンズ 17